# TREATMENT OF CATION EXCHANGE MEMBRANE

Patent Number:

JP58119348

Publication date:

1983-07-15

Inventor(s):

MATSUMOTO YOSHIHIRO; others: 01

Applicant(s):

TOYO SODA KOGYO KK

Requested Patent:

JP58119348

Application Number: JP19810215839 19811229

Priority Number(s):

IPC Classification:

B01J47/12; C25B13/08

EC Classification:

Equivalents:

## **Abstract**

PURPOSE:To prevent the crease or wrinkle generation of a cation exchange membrane during electrolysis, by a method wherein said cation exchange membrane is preliminarily subjected to swelling treatment due to an aqueous solution and the treated membrane is fixed or fixed prior to use.

CONSTITUTION: At first, a cation exchange membrane is swollen by immersing the same in pure water, a saline solution or an org. solvent. On the other hand, two window frame shaped metal molds with predetermined sizes comprising a strong material such as a metal are fabricated and two gaskets are put between them. In the next step, the membrane subjected to swelling treatment is put between the gaskets and fixed by clamping the same by C clamp. The drying of the membrane is carried out by standing the membrane in the atmosphere for 1hr or more in a state fixed to the metal molds. If thus treated cation exchange membrane is bonded to a synthetic resin film by heat welding, the part other than a current passing part can be formed from an inexpensive material.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

⑩ 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩ 公開特許公報 (A)

昭58—119348

(5)Int. Cl.<sup>3</sup> B 01 J 47/12 C 25 B 13/08 識別記号

庁内整理番号 7918-4G 6761-4K 43公開 昭和58年(1983)7月15日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 5 頁)

**匈陽イオン交換膜の処理方法** 

②特

願 昭56-215839

29出

頁 昭56(1981)12月29日

仰発 明 者

松本俶博

新南陽市大字富田大神297-155

番地

⑰発 明 者 高木道隆

徳山市黒岩町192の34番地

⑪出 願 人 東洋曹達工業株式会社

新南陽市大字富田4560番地

明 細 個

### 1.発明の名称

陽イオン交換膜の処理方法

# 2.特許請求の範囲

1) 陽イオン交換膜を影問した後、固定又は延 伸固定し、次いで乾燥することを特徴とする 陽イオン交換膜の処理方法

### 3.発明の詳細な説明

本発明は食塩電解中に膜面に折目やしわ等の発生しない簡単な膜の前処理方法に関する。

更に詳しくは陽イオン交換膜を影響させそのまま固定又は延伸固定し乾燥処理すればそのままの 状態で食塩電解を行なっても折目、しわ等の発生 が全く見られず、その結果としてシワ、折目等に ガスの滞留がなく低い電槽電圧が得られるという 簡単な膜の前処理方法に関するものである。

一般的に陽イオン交換膜は電解条件下ではかな

り影闘することが知られている。このため特開昭 50-80974等に配載されている様に膜に折目や しわを発生し、この折目又はしわの中に塩化ナル カリ電解中に発生する塩紫ガス又は水紫ガスが構 留し、これにより電槽電圧を上昇させる原因とな っている。そこでこれらを除く方法としてフィル ターブレス型の電僧では一般的に予め陽イオン交 換膜に応力を与え装滑、又隔イオン交換膜を予め エチレングリコール等特殊な裕雄中で処理するこ とによって電解液中で彫櫚させた場合と同程度に 彫構させ装着、油電する方法がとられている。し かしこれらの方法は健催の組立てを極めて短時間 にやらねば収縮し逆にしわ等の発生が多くなる。 エチレングリコール等の特殊な俗様が必要である こと又膜中に溶媒が残ること等問題が多いことが 判明した。

本発明者らは上紀問題点を解決すべく検討した 結果、本発明に到選した。本発明はフィルターブ レス式電解値はもちろん、どの様な電信へも応用 可能である。 以下隔膜食塩電解槽へのイオン交換膜装着を例 にして本発明を具体的に説明するがこれにより制 限されるものではない。

現在使用されている隔膜電槽はその単位床面積 あたりの通電面横を大とするため、フィンガー型 電極等の非常に複雑な形状としているのが一般的 である。とれらの電極に簡状や袋状の膜を装着するには 他めて長時間を要するため、予め彫渦を予めには 小さめに作り彫屑させ、 装着する等の方法では かある。との様な場合は本発明の彫屑、 固定、 又は 延伸 固定、 乾燥 処理した 陽イオン 交換機 機 を利用して 通電部以外を 合成側 に フィ な ム で窓枠状に 囲み、 さらにその膜を利用し袋状、 簡 状 管に 加工 すれば 種々の利点を有することが 判明した。それ らはまず

- (1) 通電部以外を高価な陽イオン交換機のかわり に安価な合成樹脂フィルムを利用出来、経済的 に極めて有利である。
- (2) 合成樹脂フィルムは一般的に加工がたやすく。

にその後固定又は延伸、固定させさらに乾燥する ことにより膜は影闘させた時とほぼ同一の大きさ を保ち、かつ改めて影闘させてもその際はほとん ど影闘しないことの知見を得、本発明の固定又は 延伸固定の膜を使用すれば電解后の膜にしわ、折 目の発生はほとんど見られず、さらに好ましい後 合染件においては接台部の剝離は見られないこと を見いだし接合方法の改良にも大いに役立った。

 脳イオン交換膜のみの場合に較べ極めて袋状、 筒状等への加工が容易となる。

さらにおどろくべきことに接合方法の改良にも役立ち、電解後においてもしわ、折目の発生はほとんどなく、さらに好ましい接合条件においては接合の剣雕等の規象は見られなかった。

すなわち、一般的に合成樹脂は食塩電解散中で も影視率は極めて小さく、又熱膨張率も電解温度 下では一般的に小さい。

それに比べ勝イオン交換膜は親水性であり、陽イオン交換基を有することから一般にその影響はかなり大きく、50%相対湿度の空気中と細水中では交換基の塩の型、又温度によっても変るが補強材のはいっていない陽イオン交換膜でも5~15%の影響がある。以上の影響度の差異により食塩電解時には膜と合成樹脂フィルムとの接合部に大きな虚が生じ、接着力の弱い場合については、接合部に別離等の現象が見られる。しかし本発明者らは膨イオン交換膜等を予め水溶液等で影響処理しち

上昇させる目的でテフロン機能、布などで補強し かものであっても良い。

本発明の重要な構成因子である勝イオン交換膜の固定または延伸固定方法は予め膜を電解操作条件で彫櫚する程度の大きさに引き伸ばし固定しておくことから成りたち特にその手段を限定するものではない。

以下固定又は延伸固定方法を順を追って説明するが、との記載により制限されるわけではない。

特欄昭58-119348 (3)

ある材質から成る窓枠状金型を2枚製作し、その間にガスケットを2枚挟む、そして上記方法により影調させた膜をガスケットの間にはさみ、シャコ万力、タイロッド等で締付協定する。この際あまり過度の締付を行なうと聞イオン交換膜はクリーブを起こし、破損する恐れがあるので締付けすぎない様、また乾燥時にずれない様な適当な締付任を過ぶ必要がある。乾燥は乾燥器内で行なっても良いが、枠中で固定したまま大気中で1時間以上放置しておけば十分である。また乾燥温素などで膜の乾燥をより完全にするほうがより望ましい。

本発明で処理した陽イオン交換膜を用いて、 膜と合成樹脂フィルムとを接合する場合のその桜 合方法は特に限定されるものではないが、一般的 にインバルスヒーターやホットプレス機等を用い た熱般着による桜合方法が接着強度の面から見て 好ましい。

以上で使用される合成樹脂フィルムとしては食 塩電解中で耐久性があり、かつ陶イオン交換膜と 経合できればどの様なものでも良いが、好ましく

ンーパーフルオロビニルエーテル共重合体)との間に補強材を持たずかつスルホン酸基から成るセネン交換基を有する陽イオン交換要を介在さレントのでは、インパルスピーターを用い、4ファ化と任命では、10~20か 4ファ化エテレンーパーフルオを間10~20か 4ファ化エテレンーパーフルオは世 度350~380℃ 圧力20~40kg/cd. 時間10~20秒という 接着条件にて融着させればそのの接触を対象は極めて強く、長時間食塩電解を行みっても した、折目等の発生はほとんど見られず、又接合部の斜離等の現象も見られなかった。

以下具体例にてその効果の例を示すが本発明は とれらの具体例によって何ら制限されるものでは ない。

### 実施例1

備イオン交換膜としてデュポン社製ナフィヨン

は4ファ化エチレン又はその共重合体さらに好ま しくは4ファ化エチレンー6ファ化プロピレン共 重合体、4ファ化エチレンーパーフルオロピニル エーテル共重合体フィルムが耐久性、接着強度か ら見て良い。

接合にあたっては、特開昭 55-86534、特開昭 55-145540 の様に有孔の親水性ファ業 重合 体を介在させたり、特開昭 56-70843 の様に含ファ 本ボリマーを介在させることも可能であるが、ことに本発明者らが先に出顧した補強材をもたないスルホン酸基から成るイオン交換基を有する陽イオン交換膜を本発明で処理した陽イオン交換膜と合成樹脂フィルムの間に介在させることも可能である。

特に好ましい例としては、耐イオン交換膜として性能の良いスルホン酸基とカルボン酸基の二層 構造を持ち、該膜を予め純水中で影偶させそれを 固定乾燥の前処理を行ない、該処埋膜のスルホン 酸基側と合成肉脂フィルム(4ファ化エチレンー 6ファ化プロピレン共重合体又は4ファ化エチレ

電機電圧は 3.5 V 電流効率は 92 %であった。 30 日間通電後の膜の状態はシワ、近目等の発生 は全く見られなかった。

### 比較例1

勝イオン交換膜として、実施例1と同じデュポン社製ナフィョン 295 (大きさ 180 ma× 180 ma)

特開昭58-119348 (4)

を用いた。この値を何も処理せず、そのまま実施例1と同じ試験電槽に装着し、同じ選転条件で食塩電解を行なった。

電槽電圧は 3.8 V と高く、電流効率は逆に 90% と低下した。

30 日通電後の膜はシワ、折目の発生が 多数見 られた。

#### 比較例2

٠.

陽イオン交換膜として実施例1と同じナフィョン295(大きさ180 mm×180 mm)を用いた。本膜を50でに加温した純水中に2 Hr 浸費、影闘させたところ、膜の大きさは、194 mm×194 mmになった。この膜を延伸固定することなく大気中で2 Hr の放置乾燥したところ、膜は180 mm×180 mmの大きさに戻り、かつ、膜面に少し凹凸が生じた。本影調乾燥膜を実施例1と同じ試験電槽に装着し、同じ運転条件で食塩電解を行なった。すると電値電圧は4.0 Vとなり、又電流効率も88%と低下した。30日過電後の膜状態は比較例1よりもシワ、折目

統量 67.5 A、苛性取得機度 28%で 食塩電解を行 たった。

# 電槽電圧は 3.5 V 電流効率は 9 2%

30日間通電後、腰をとりはずして見たところ、 膜にしわ、折目等の発生は全く見られなかった。 さらに処理しない上記と同じ原膜である勝イオン 交換膜ナフィヨン 295(大きさ 160 mx × 160 mx) を用い、厚さ 0.13 mm の PFAフィルムを上配条件と 同一で上記装置と同一のものを用い接合し、有効 膜面横 225 ml の窓枠状電解膜を製作した。

上記と同一の試験電槽に装着して同じ条件で食塩電解を行なった。電槽電圧は 3.8 Vと高くなりまた電産効率は 90%と低下した。 30 日間通電後、 値をとりはずして見たところ、膜にはシワ、折目 が多数祭生していた。

# 参考例 2

陽イオン交換膜としてスルホン酸基を有する市 版のナフィョン 415(大きさ160 ma×160 ma)を 用い、その 片面を処理して、カルボン酸基に変性 参考例1

の発生が多く見られた。

耐イオン交換膜として、デュボン社製ナフィョン 295(大きさ150 mx×150 mm) を用いた。膜を純水中室温にて 6 Hr 影響させると膜は 162 mm× 160 mm 枠の巾10 mm の窓枠状金型 2 枚に厚さ 2 mmのゴム製ガスケット 2 枚を介し、締付けた。締付はシャコ万力を用いた。締付たままで 2 時間大気中で放置、乾燥後、砕より取りはずしても膜の大きさは 162 mm× 162 mm と影響させた時と同一であった。

この膜の周囲に50mm中の0.13mm厚さの4ファ 化エチレンーパーフルオロビニールエーテル共重 合体フィルム(以下PFAフィルムと略)をVertred 社裂インパルスヒーターを用い温度36.0℃、圧力 30 kg/cd. 時間15 秒で接合し、中央に降イオン 交換膜のある窓枠状電解膜(有効膜面積225 cd) を製作した。この窓枠状フィルムを電極面積160 mx 160 mm の試験電槽に装着し温度80℃。通電電

した。

変性膜を50℃に加温した純水中に 2 時間授費 影欄させたところ 180 mm×180 mm となった。

本能調変性膜を窓枠状金型2枚にゴム製ガスケット2枚を介して締付け固定し、影調変性膜を2時間大気中にて放置乾燥させた。乾燥後、固定枠より膜を取りはずしても膜は膨潤時と同じ大きさを保った。

との延伸固定膜を用いて、膜の周囲に 0.13 mm の PFAフィルムを接合させた。

接合法としては処伸固定膜の変性せぬスルホン 酸倒とPFAフィルムの間にナフィョン117を介在 させ、融幣温度360℃ 圧力40 kg/cal 時間15秒 でホットプレス機を用い熱融着させ、中央部に帰 イオン交換膜の在る窓枠状フィルム(有孔膜面積 225 cal)を製作した。

この窓枠状フィルムを診場例1と同一の試験電槽にカルボン酸基期を陰極に向け装着し、昼度85℃ 通電電流量67.5A 取得苛性機度32%で 食塩電解を行なった。電標電圧は3.5V 電流効

持備昭58-119348 (5)

率は95%であった。

3 ケ月間通電後の膜は、膜にシワ、折目等の生成は全然見られず、又接合部に剝離等の現象も発見できなかった。

#### 参考例3

陽イオン交換膜として、スルホン酸基を有する 市版のナフィヨン 4 15 (大きさ 2 50 mm × 2 50 mm 2 枚) を用い、その片面を処理してカルボン酸基と変性 した。変性膜を 5 % NaCI 中に室温にて 16 Hr 浸漬 したところ、 2 70 mm × 2 70 mm に影倒した。

本影偶変性膜を窓枠状金型2枚にゴム製ガスケットを介して締付け、固定し膜を2時間Ndガスにて乾燥させた。乾燥後枠より取りはずしても膜は 影闘時とほぼ同じ大きさを保った。

この膜を用い回りに 0.25 mp さの 4 ファ化エチレンー 6 ファ化プロビレンフィルムを参考例 1 と (以下FEP と略す)) 同じ装置で温度 3 4 0 ℃ 圧力 2 0 kg/cd 時間 20 秒で 放処強減と FEP フィルムの間にテトラメチルアンモニウムクロライド塩アルコール水浴液で処理

生しており、気陶等の齧りが予想された。

特許出顧人 東洋曹達工業株式会社

したナフィョン + 117を介在させ融増接合させた。 そして向い合う面に該処理膜を有する350 mm×350 mmの封筒状膜を製作した。この封筒状膜を中央部に陽極を有し、両方に陰極を有するアクリル製試験電槽の陽極に装着し、食塩観解を行なった。食塩関解条件としては、温度90℃、取得苛性濃度30% 通電面積での電流密度は23 A / doal で行なった。 電機電圧は3.3 V、 電流効率は95%を示した。 30日間通電後の膜はシワ、折目等の発生は全く見られなかった。

上記と同様、ナフィョン 4 1 5 を片面変性処理してカルホン酸基とした。この膜を処理することなくそのまま、 0.25 mm の FEPフィルムと上記と同様に接着条件にて接合し、参考例 3 と同じ大きさの 350 mm × 350 mm の封節状態を製作した。

本判前状腺を終考例3と同じ試験電槽に装着し 同一の条件にて食塩電解を行なったところ。その 電解性能は、電槽電圧は3.8Vと高くなり、電磁効 率は92%と低下していた。

同じく30日間運転後の膜はシワ、折目が多く発